(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平11-146783

(43)公開日 平成11年(1999)6月2日

(51) Int.Cl. ⁶	8	徽 別記号	FΙ		
C12N	15/09		C12N	15/00	A
C 1 2 Q	1/70		C12Q	1/70	
# G01N	33/53		G01N	33/53	M
	33/531			33/531	В

審査請求 未請求 請求項の数4 OL (全 7 頁)

特膜平9-315295	(71)出願人	000003160	
		東洋紡績株式会社	
平成9年(1997)11月17日		大阪府大阪市北区堂島浜2丁目	12番8号
	(72)発明者	杉山 明生	
		福井県敦賀市東洋町10番24号	東洋紡績株
		式会社教質パイオ研究所内	
	(72) 発明者	西矢 芳昭	
		福井県教賀市東洋町10番24号	東洋紡績株
		式会社教質パイオ研究所内	
	(72) 発明者	川上 文清	
		福井県教賀市東洋町10番24号	東洋紡績株
		式会社教智パイオ研究所内	
		最終頁に続く	
		平成9年(1997)11月17日 (72)発明者 (72)発明者	平成9年(1997)11月17日 東洋紡績株式会社 大阪府大阪市北区栄島版 2 丁 (72) 発明者 移山 明生 福井県教質市東洋町10第24号 式会社教質17(7名時列所内 西矢 芳昭 福井県教育市東洋町10第24号 五条社教質17(7名時列所内 (72) 発明者 川上 支荷 福井県教質市東洋町10番24号 式会社教質17(7名時所内

(54) 【発明の名称】 リポ核酸の抽出方法

(57)【要約】

١.

【課題】従来法に比べ、簡便、迅速、かつ安全に、リボ 核酸を含有する試料からリボ核酸を抽出可能な方法を提 供する。 【解決手段】(a) リボ核酸を含む試料に、カオトロピ ック物質を含む事件溶解液なよび核酸結合性量損損なな

添加し混合して、リボ核機を担体上に吸着させた後、必要に応じてカオトロピック物質を含む溶液にで洗浄し、(b)次に、上記リボ核機が吸着した担体を水あるいは低塩濃度緩衝液からるる溶浄液にて洗浄し、(c)最後に、上記提体を水あるいは低塩濃度緩衝液からなる溶出液率に減煙させた後、加熱することにより、リボ核酸を上起提体から溶出液率に溶出させることを特徴とするリボ核酸の抽出方法ならびに該抽出法に使用する試薬キッボ核酸の抽出方法ならびに該抽出法に使用する試薬キッ

【特許請求の節■】

【請求項1】 (a) リボ核酸を含む試料に、カオトロ ピック物質を含む車件溶解液および核酸結合性■相損体 を混合して、リボ核酸を担体上に吸着させた後、必要に 応じてカオトロピック物質を含む溶液にて洗浄し、

1

(b) リボ核酸が吸着した損体を水あるいは低塩濃度緩 衝液からなる洗浄液にて洗浄し、(c)該損体を水ある いは低塩濃度緩衝液からなる溶出液率に接触させた後、 加熱することにより、リポ核酸を該損体から溶出液率に 溶出させることを特徴とするリボ核酸の抽出方法。

【請求項2】 核酸結合性■相提体が超常磁性金属酸化 物を含む損体であって、さらに、磁力を利用して核酸結 合性■相担体と液相を分離する工程を含むことを特徴と する請求項1記載のリボ核酸の抽出方法。

【請求項3】 (a) リボ核酸を含む試料に、4~7 M のグアニジン塩、0~5%の非イオン性界面活性剤、0 ~0.2mMのEDTA、0~0.2Mの還元剤を含有 する中性溶解液、及び核酸結合性■相担体を混合して、 リボ核酸を損体上に吸着させ、(h)次いで、4~7M のグアニジン塩、0~5%の非イオン件界面活性剤を含 20 む第1の洗浄液にてリボ核酸-担体複合体を洗浄し、

(c) さらに、リボ核酸-損体複合体を水あるいは10 0 mM以下の低塩濃度緩衝液からなる第2の洗浄液にて 洗浄し、(d)最後に、上記損体を水あるいは100m M以下の低塩濃度緩衝液からなる溶出液率に接触させた 後、加熱することにより、リボ核酸を上記担体から溶出 液中に溶出させることを特徴とするリボ核酸の抽出方

【請求項4】 4~7Mのグアニジン塩、0~5%の非 イオン性界面活性剤、0~0.2 mMのEDTA、0~ 30 2 Mの還元剤を含有する中性溶解液、核酸結合性■ 帽担体、4~7Mのグアニジン塩、0~5%の非イオン 件界而活件剤を含む第1の洗浄液、水あるいは100m M以下の低塩濃度緩衝液からなる第2の洗浄液、及び水 あるいは100mM以下の低塩濃度緩衝液からたる溶出 液を含むリボ核酸の抽出用試薬キット。

【発明の詳細な謙明】

[0001]

【発順の属する技術分野】本発順は、リボ核酸の抽出方 法およびそのための試薬キットに関し、さらに詳しく は、リボ核酸を含有する試料から、核酸結合性■相損体 を用いてリボ核酸を簡便に、かつ再現性良く抽出する方 法ならびにそのための試薬キットに関する。また、本発 明は自動核酸抽出装置にも応用しうる。

[0002]

【従来の技術】リボ核酸(RNA)は、デオキシリボ核 酸(DNA)とともに、それを含んでいる細胞および生 物を特徴づける生体成分であることから、その検出、解 析は現在、最も重要な遺伝子工学技術の1つである。こ

ンプロット解析が用いられてきたが、近年、RNAをD NAに変換後、このDNAを増幅する逆転写ポリメラー ゼ・チェイン・リアクション (RT-PCR) 法が開発 されたことにより、ノーザンプロット解析では検出でき ない程度のごく微量のRNAを迅速に、かつ比較的簡便 に輸出、解析することが可能となった。これにより多数 のサンプルを一度に処理することが可能となり、今日の 臨床検査の分野においては、特にレトロウイルス (RN Aウイルス)の検出方法として応用され、感染症の診断 10 に必須の技術となっている。

【0003】このような検出技術が進歩する中、微量の リボ核酸を迅速にかつ簡便に、さらに再現性良く生体材 料から抽出する方法が強く望まれている。また、特に輸 **直用直液中の感染性ウイルスの有無を見るような場合に** は、処理数からも、また抽出操作中の安全性の面からも 自動化が可能な抽出方法が望まれている。

【0004】一般に、生物材料に含まれるリボ核酸を抽 出するには、まず、リボ核酸を含んでいる細胞、あるい はウイルス粒子を破壊する必要があり、その段階でリボ 核酸は、タンパク質、脂質、糖、デオキシリボ核酸など との混合物となる。リボ核酸は生体率に普遍的に存在す るリボヌクレアーゼにより容易に分解されるため、この 破壊反応 (溶解反応) は通常、蛋白質であるリボヌクレ アーゼを変性失活させることができる強力なタンパク質 変性剤車にて行われる。従って、最終的に酵素反応に供 しうるリボ核酸を抽出するには、混在するタンパク質、 脂質、糖、デオキシリボ核酸などとの分離に加えて、こ のタンパク質変性剤を完全に除くことも重要である。こ れらの分離に用いられる方法としては、フェノール等の 有機溶媒で抽出し、その後、アルコールによって核酸を 塩析させる(アルコール沈殿)方法や、核酸結合性■相 担体を用いて核酸を特異的に■相に吸着後、■収する方 法がある。

【0005】前者の方法としては、AGPC (Acid Gua nidine Phenol Chloroborm) 法[Analytical Biochemist ry 162, 156-159 (1987)] が広く一般的に用いられてい る。この方法は、(1)生体材料をグアニジンチオシア ン酸、フェノール、クロロホルムを含む酸性溶液車で処 理することにより、生体構造の破壊及びタンパク質の変 40 性を行い、(2)変性したタンパク質およびデオキシリ ボ核酸を遠心分離により有機溶媒欄および有機溶媒欄と 水槽の車間楣に分配し、(3)リボ核酸のみを分取し、

(4) この水柵に対してイソプロパノールを添加するこ とにより、リボ核酸を不溶化させ(イソプロパノール沈 殿法)、(5)最後に、遠心分離によって不溶化したリ ボ核酸をペレットとして■収する方法である。

【0006】このAGPC法は、他の超遠心分離法を利 用するリボ核酸抽出法と比較して、特殊な設備が不要で あり、デオキシリボ核酸をほとんど含まない維度の高い のリボ核酸の検出、解析手段としては、従来よりノーザ 50 リボ核酸が得られるという長所がある。しかし、その一 方で再劇物であるフェノールやクロロホルムを使用しなければならず、また、遥心分離や水相の移し越えという 境路な操作や、イソプロパノールが改法という長時間を 変するステップが必要である。そのため、臨床診断など 多サンプルを迅速に解析する必要のある場合には、より 簡使かつ短時間でリポ核酸が抽出できる方法が要求され

【0007】一方、これらの問題を解決する方法として、シリカ紀子等の核酸給合性層種液たカオトロピック制を用いて、生体材料からより簡便に核酸を推出する方法が、Boonらにより報定されている。[J.Clin.Microbiol.,28(3).495-503(1990)]。この方法は、(1)生体材料にグアニジンチオンアン酸塩、BDTA、トリトンメー100よりな合溶解液なよび核酸給合性値(シリカ粒子)を混合し、波層値に核酸を吸着させたのち、

(2) 核酸が総合した面様を液相から分離し、(3) 該 間様をグアニジンチオンアン酸塩を含む液汁液で洗浄し、(4) 次に70%エタノール水溶液にて該面積を洗浄した後、面積を加熱により乾燥し、(6) 最後に溶出液にて核酸を該面積から溶出し、核酸を画収する方法である。この方法は、フェノールなどの時性の強い試験を削いることなく、また、遠心分離による有機溶媒種と水相の分離、水相の移り替え等の頻能な操作を行うことなく核酸の規模のあるいは低温遠度披露液からなる溶削点に面収されため、アルコールが振等による根据、遠心直接操作を行うことなく、面収液(他出液)を直接次の酵素反応に厚いることができる。

【0008】しかしながら、このBoomらの方法に限ら

ず、シリカ等の核酸結合性■種担体とカオトロピック剤

を用いて核酸を損体に吸着させ、抽出する方法は、一般に以下のような欠点、問題点が存在する。この方法により、自力水トロピック所存在下、シリカ粒子に核酸を吸着させる工程(吸着工程)、(2) 19代長的に結合した疾感物及びカオトロピック利を除入ため、洗浄液にて核酸を必りか配子から溶出させる工程(溶出程)の3工程がある。ここで (2) の洗浄液としては、カオトロピック利を溶かし込み、さらに、洗浄時における核酸のシリカ粒子からの溶出を防ぐため、従来から、水溶作生機複線、特にエタノールを50~80%程度の割合で含む水あるいは低速温度度が水があるが、

【0009】しかしながら、この水溶性有機溶媒が

いる。

(3) の工程に残留した場合、抽出液を酵素処理する際 に酵素反応が阻害されるため、通常、エタノールを含む 水溶液での洗浄後は、必要に応じて100%エタノー ル、あるいは、さらに揮発性の高いアセトン等で洗浄 し、その後、加熱乾燥によりその有機溶媒を系から完全 に取り除くことが行われている。この乾燥は良時間を要 するのみでなく、乾燥時間が不十分であればエタノール の残留につながり、造度の場合には、核疲が発量に護体 に結合しすぎるために溶出が重難になり、結果的に核酸 画収量の低下や再選性の低下に繋がることが知られてい る。このように有機溶媒の使用は、その乾燥の程度を見 極めにくいのみならず、エタノールやアセトンといった 有機溶媒は引火性及び神洗性を有するため、特に操作の

0 直動化を考えた場合には、出火等の危険性も考えられる。そこで、これらの問題点を寛服した方法が必要とされている。

[0010]

【発明が解決しようとする課題】本発明の■的は、生物 材料から有機溶媒を使用することなく、簡便に、短時間 に、さらに安全に、かつ再張性よくリボ核酸を抽出する 方法並びにそのための対策を提供することである。

[0011]

【認該を解決するための手段】 本が別名らは、リボ核酸の抽出方法として核酸結合性圖様担体を用いた核酸の抽 力方法と当員し、上記問題点を解決するためた頻繁検討 した結果、リボ核酸の場合、デオキシリボ核酸とは異な り、担体に吸着させた後、エタノール等の有機能減失 (含まない低塩減速緩滞核止で添加して、2000年に 施力したであることによって初めて溶解が促 適されることを見いだした。本が明は、この新しい知見 に基づいて完成されたものである。

【0012】 すなわち、本契明は(a) リボ核酸を含む 試料に、カオトロピック物質を含む申性溶解液および核 30 酸結合性腫瘍理係を混合して、リボ核酸を選集上に吸受さ させた後、必要に応じてカオトロピック物質を含む溶液 にて洗浄し、(b) リボ核酸が顕着した環体を水あるい 低低濃度緩衝液からなが治液にて洗浄し、(c) 該 損休を水あるいは低塩濃度緩衝液からなる溶出液率に定 触させた後、加熱することにより、リボ核酸を該損休か ら溶出液率に溶出させることを特徴とするリボ核酸の摘 出方法である。

【0013】さらに、水溶明は、4~7 Mのグアニジン塩、0~5 %の非イオン性界直流性剂、0~0、2 mM 40 のEDTA、0~0、2 Mの選元制を含有する単性溶解液、核酸結合性量種摂水、4~7 Mのグアニジン塩、0~5 %の非イオン性界。直接性制を含む第1の洗浄液、水あるいは100 mM以下の低端温度緩衝液からなる第2 の洗浄液、及び水あるいは100 mM以下の低端温度緩衝液からなる溶出液を含むりボ核酸の抽出層試薬キットである。

[0014]

【発明の実施態線】本発明におけるリボ核酸を含む試料とは、 直清、 直漿、 直液、 尿、 唾液、 体液などの生体材50 料である。 また、リボ核酸とは、 ウイルス、 網面あるい

は真菌等の外来性寄生生物newのリボ核酸に加えて、これらの生体材料を産する生物にnewする内在性のリボ核 酸をも含みうる。

【0015】 本発明では、まず、第1工程において、リ ボ検査を含む試料に、カオトロピック物質を含む中性浴 解吸着液および核酸結合性圓模損体を添加、混合し、リ ボ核節を損体上に吸着させる。

【0016】本発明において用いる溶解吸着液には、カ オトロピック物質を含むpH6~8の車件溶液を用い る。ここでカオトロピック物質としては、一般にカオト ロピック物質として知られているような、水溶液中でカ オトロピックイオン (イオン半径の大きな1価の陰イオ ン)を生成し、疎水性分子の水溶性を増加させる作用を 有しており、核酸の■相担体への吸着に寄与するもので あれば、特に限定されない。具体的には、グアニジンチ オシアン酸塩、グアニジン塩酸塩、ヨウ化ナトリウム、 ヨウ化カリウム、過塩素酸ナトリウム等が挙げられる が、これらのうち、リボ核酸を分解するリボヌクレアー ゼに対する阴害効果の大きいグアニジンチオシアン酸塩 あるいはグアニジン塩酸塩の使用が最も好ましい。これ、20 らのカオトロピック物質の使用濃度は、用いられるカオ トロピック物質により異なり、例えば、グアニジンチオ シアン酸塩を使用する場合には、3~5.5Mの範囲 で、グアニジン塩酸塩を使用する場合は、5 M以上で使 用するのが好ましい。

[0017]また、溶解吸差液には、潤極原の破壊あるいは細胞中に含まれるタンパク質を変性させる量的で界面活性剤を含有させてもよい。この界面活性剤としては、一般は細胞等からの緩緩抽出に使用されるものであれば軟に展定されないが、具体的には、トリトン系界面活性剤などの非イオン性界面活性剤が挙げられる。本発明においては、特に非イオン性界面活性剤が挙げられる。本発明においては、特に非イオン性界面活性剤が挙げられる。本発明においては、特に非イオン性界面活性剤が挙げられる。本発明においては、特に非イオン性界面活性剤を、0.1~2%の範囲となるように使用するのが好ましい。さらに、溶解吸治液には、サンプル中に含まれる至偏、特にリボスクレアーゼを変性・失活させる目的で、2一メルカプトエタノールあるのはジチオスレイトール等の適元剤を含有させることが修作とし、

【0018】本発射において用いられる級被結合作書欄 40 としては、カオトロピックイオンの存在下で、核酸を吸 着すなわち可逆的な物理物論合により保持することがで きる弱水性接債を有する事体であれば、特に限定されない。具体的には、二酸化性素、すなわちソリカが京まし く用いられる。さらに、二酸化性素を主成分とする他の 物質、例えばガラス、荘樂士、あるいはこれらを化学的 修飾により支配処理を施したのや、超常報任金属酸化 物等の他の物質との複合体も含まれる。化学的修飾によ り表面処理を施りまる。 は、核酸との可逆的な結合を妨げ ない利能に、 が成ない物になった。

【0019】また、これらの核酸結合性**無**様の形態としては、粒子、フィルター、反応容器等が異水解に挙げる れるが、特に限定されない。これらのうち、吸着と溶出 の効率を考慮すると粒子の形態がより好ましい。さら に、その場合の粒径は、0.05~500μm、好まし くは1~100μm、特に1~10μmがより好適であ る。

【0020】 本発明では、核酸を闡拝棋外上に吸着させる工程において、損体が航子の場合は、ボルテックス 30 キサーなどにて選押し、溶液と理体とを均一に分布させることが好ましい。ここで、試料申にリボ核酸ともに 「オキシリボ核酸か含まれている場合、両核酸かどもに損休に給きする条件であってもよい。また結合させた後には、必要に応じて、核酸の総合した損休を力オトロゼ、少物質をも溶液にて洗浄することが可能でしい。これによって非常貢制に損休に及着した核酸以外の夾端物を、核酸・週休復合体から完全に洗い去ることが可能である。

【0021】本得所における第2の工程は、第1の吸着 工程によりリボ機動が関着した損化を、カオトロビック 物質等を除く量的で、低塩濃度整理液からなる洗浄液に て洗浄する工程である。ここでいう低塩濃度緩衝液から なる洗浄液とは、エタノール等の有機溶媒もなびカオト ロピック物質を全く含まない酸質液を指し、軽度液と ではトリス系緩衝流が好ましいが、特に限定されない。 【0022】また、低塩濃度とは、この緩衝液が第3の 脅出工程に残留した場合においても、RT一尺R反応 などの酵素反応に影響を与えない相度の塩濃を名慣し、 単名なれる含まれる。本発明においては、100mM以 下のる水も含まれる。本発明においては、100mM以 含有しても良く、p Hは特に限定されない。

【0023】また、ここでいう洗浄とは、J 平核酸の結合した損体を洗浄液と接触させ、再び分離することにより、生物材料、溶解液、核砂液合性重種の混合物から、J ボ核酸が吸過した核酸結合性重種個以外の物質を可能な関り除去する操作である。 本学駅における具体的な分類を予段としては、使用する核砂な合性重種理体が就了の形態である場合には、進心分離、ろ遊介離及びカラム操作等が好まし、さちには、独子内に屋準保全金属般化物を含ませて、

おいたものを損体として使用すれば、磁石等を用いた簡

使な磁気分離法が可能となり、より好意である。 【0024】本発明における第3の工程は溶出工程である。 高油工程は、リボ核酸が吸着した核酸結合性■構か 5数リボ核酸を溶離させる工程である。従って、本発明 において用いられる溶出液としては、■種からのリボ核 酸の溶解を促進するものであれば、特に限定されない 例えば、水あるいはトリス-EDTA接近減(10mM トリス塩酸緩衝液、1mM EDTA、pH8.0]が

50 好ましい。

(5)

【0025】また、本発明では加熱により溶出を促進さ せることが必要である。加熱温度は、リボ核酸に悪影響 を及ぼさない程度であれば、特に限定されないが、50 ~70℃が好ましい。加熱時間は、30秒~10分間程 度である。このようにして溶出したリボ核酸は、透析や エタノール沈殿法等の胼塩、濃縮操作を施すことなく、 逆転写酵素等を使用した酵素反応に直接使用することが

【0026】本発明の一実施態様は、(a) リボ核酸を 含む試料に、4~7Mのグアニジン塩、0~5%の非イ 10 オン性界面活性剤、0~0、2mMのEDTA、0~ 0.2Mの還元剤を含有する申性溶解液および核酸結合 性■相担体を混合して、リボ核酸を担体上に吸着させ、

(b) 次いで、4~7Mのグアニジン塩、0~5%の非 イオン性界面活性剤を含む第1の洗浄液にてリボ核酸-担体複合体を洗浄し、(c)さらに、リボ核酸-担体複 合体を水あるいは100mM以下の低塩濃度緩衝液から なる第2の洗浄液にて洗浄し、(d) 最後に、上記担体 を水あるいは100mM以下の低塩濃度緩衝液からなる 溶出液中に接触させた後、加熱することにより、リボ核 20 酸を上記担体から溶出液率に溶出させることを特徴とす るリボ核酸の抽出方法である。

【0027】本発明の試薬キットは、4~7Mのグアニ ジン塩、0~5%の非イオン性界面活性剤、0~0.2 mMのEDTA、0~0. 2Mの還元剤、例えば2-メ ルカプトエタノールを含有する単性溶解液、核酸結合性 ■相握体、4~7Mのグアニジン塩、0~5%の非イオ ン性界面活性剤を含む第1の洗浄液、水あるいは100 mM以下の低塩濃度緩衝液からなる第2の洗浄液、及び 水あるいは100mM以下の低塩濃度緩衝液からなる溶 30 出演を含む。

【0028】上記のように、本発明によるリボ核酸の抽 出方法は、フェノール等の危険な有機溶媒および揮発 性、引火性を有するエタノール、アセトン等の水溶性有 機溶媒を全く必要とせず、かつ単純なステップから機成 されるため、リボ核酸補出キットや、■欄の分離操作や 試薬分注操作を自動化した核酸補出装置へ容易に応用し うることは明らかである。また、本発明の方法により得 られたリボ核酸はRT-PCRまたはNASBA (例え ば、EP0329822 号明細書記載) などの核酸増幅法の鍵型 40 ドに設置して、上清を除去することにより、粒子を洗浄 として使用可能である。

【0029】本発明の特徴は、リボ核酸の結合した核酸 結合性■相提体の洗浄液として、エタノール等の有機溶 媒を全く含まない低塩濃度緩衝液を用いることにある。 従来、このような洗浄液としては、洗浄時における核酸 の担体からの溶離を防ぐために、エタノール等の水溶性 有機溶媒を50~80%含む、溶液の極性を下げた水あ るいは低塩濃度緩衝液が用いられている。しかし、本発 明では、洗浄液としてエタノール等の有機溶媒を全く含 まない低塩濃度緩衝液を用いても、リボ核酸は、デオキ 50 を用いて、同じサンプルを処理し、核酸の抽出を行っ

シリボ核酸に比べて、■桿損体から溶離しにくいため、 リボ核酸を■権担体上に保持することができる。さら に、この洗浄により、デオキシリボ核酸が損体より溶出 されるため、デオキシリボ核酸の混入のより少ないリボ 核酸サンプルの調製が可能となる。 [0030]

【実施例】以下に、本発明を実施例により、具体的に謙 明する。

実施例1 大陽繭を含むサンプルからのリボ核酸の抽出 (1) 大陽i サンプルの調製

大陽前 J M 1 O 9 株を L B 寒天培地 (1% ポリペプト ン、0、5%イーストエキストラクト、1%塩化ナトリ **ウム)にて37℃で1昼夜培養し、次に、そのシングル** コロニーをLB液体培地にて37℃、12時間培養し た。吸光度、OD660を測定後、大陽菌を遠心にて■ 収し、7%牛直清アルブミン(BSA)を含んだリン酸 緩衝液 (PBS) (-) 「137mM塩化ナトリウム、 2. 7 mM塩化カリウム、4. 3 mMリン酸水素二ナト リウム、1. 4mMリン砂二水素カリウム(pH7.

4)] にて、吸光度、OD660が0.5になるように 再度、大腸苗を懸濁し、サンプルとした。 【0031】(2)リボ核酸の補出

上記(1)にて調製した大腿首サンプルに700 41の 溶解吸着液 「5、0 M グアニジンチオシアン酸塩、2% TritonX-100, 25mM EDTA, 0, 1 M 2-メルカプトエタノール、50mM トリスー塩 酸緩衝液 (pH7, 0)] を加えて溶解した。これに 4g/mlに調製した磁性シリカ(粒径1~10 u m、四三酸化鉄粒子30%含有、比表面積280m2/ g、細孔容積0,025m1/g、表面細孔直径2~6 nm:鈴木油脂社製) 懸襴液を50 u 1 添加し、室温で 10分間ボルテックスミキサーにて混合した。その後、 マイクロチューブを磁気スタンド (MPC-N: ダイナル社

製) に設置して、磁性シリカ粒子を集め、上清を除去し 【0032】次に、マイクロチューブを磁気スタンドか らはずし、1m1の洗浄液1「6.5M グアニジンチ オシアン酸塩、50mM トリスー塩酸(pH6.

4)]を加えて十分に混合した後、同様に、磁気スタン した。この洗浄操作をもう一度繰り返した後、同様に、 1 m l の洗浄液II [5 m M トリスー塩酸 (p H 6.

 1 にて2■粒子を洗浄した。最後に、これに60 μ 1の溶出液 〔ジエチルピロカーボネイト処理をした滅菌 水〕を添加し、粒子を懸濁した後、65℃で5分間加熱 し、磁気スタンドに設置して磁性シリカ粒子を集め、上 清を■収した。■収液量はおよそ50 u 1 であった。 【0033】(3)核酸の抽出(比較例)

また、本願発順と従来法を比較するため、Boomらの方法

た。すなわち、(1)にて課製した大陽薫サンプルに9 00μ1の溶解吸着液 [4.7M グアニジンチオシア ン酸塩、1、2%TritonX-100、20mM EDTA、50mM トリス-塩酸緩衝液 (pH6. 4)] を加えて溶解した。これに 0. 4 g/m1 に調製 した磁性シリカ (粒型1~10μm、四三酸化鉄粒子3 0%含有、比表面積280m2/g、編孔容積0.02 5 m 1 / g、表面網孔直径 2 ~ 6 n m : 鈴木浦脂社製) 懸濁液を50μ1添加し、室温で10分間混合した。次 に、マイクロチューブを磁気スタンド(MPC-M:ダイナ ル社製) に設置して磁性シリカ粒子を集め、上清を除去 した。次いで、マイクロチューブを磁気スタンドからは ずし、1m1の洗浄液「5.3M グアニジンチオシア ン酸塩、50mM トリス-塩酸 (pH6.4)]で2 ■、1m1の70%エタノールで2■、アセトンで1■ 粒子を洗浄した。上清を除去した後、マイクロチューブ を55℃にて加熱し、残ったアセトンを完全に蒸発除去 させ、粒子を乾燥させた。最後に、これに100 u 1の 溶出液「ジエチルピロカーボネイト処理をした減蓄水」 を添加し、粒子を懸濁した後に、55℃で10分間加熱 20 し、磁気スタンドに設置して磁性シリカ粒子を集め、上 滑を■収した。■収液量はおよそ80μ1であった。 【0034】(4)アガロースゲル電気泳動による抽出 した核酸の解析

【00035】■1にその電気泳動の結果を示す。■1 中、レーン1は、サイズマーカー(ラムダファージDN Aを制限酵素用1ndlHIで操化したもの)、レーン2は、本発射方法により調製された核酸推出物、レーン3はBom5の方法により調製された核酸推出物の電気泳動像を示す。■1から明らかなうに、水が明方法により得られた推出液は、Bom5の方法により調製された核酸権出物に比べて、ゲノADNAの混入がきわめて少な、かつRNAの収量はBom5の方法とほとんど差がな 40いことがわかる。

【0036】<u>実施例2</u> C型肝炎ウイルス (HCV) R NAのRT-PCRによる検出

(1) 塩清サンブルの減製およびHCV-RNAの抽出 10⁸ コピー/m1のHCVが含まれているC型所決患 着血清を正常陰性血清を用いて順次10倍添駅し、10 ~10⁶ コピー/m1の希釈系列をつくり、これらを抽 出材料とした。各希釈系列の血清サンブル100μ1 (1~10⁵ コピー横当)を使用し、実施例1と同様 の方法によりRNAの増出を行った。 [0037] (2) RT-PCRELSHCV-RNA

上記(1) にて得られた■収液に対して、HCV-RN Aの非額訳領域をターゲットにRT-PCRをおこなう ことにより、■収液率のHCV-RNAの検出を試み た。RT-PCRは、岡本等の方法「I. Exp. Med., 6 0,215-222(1990)] に従い、市販の試薬キット、RT-PCR high (東洋紡績社製) を用いて実施した。 まず、上記(1)にて得られた■収液のうち、5 u 1 に 10 M-MLV逆転写酵素、逆転写用プライマー、リボヌク レオチドインヒビターおよび反応用緩衝液を含む逆転写 **用試薬を加え、最終液量を20μ1とし、これを42** ℃、60分間保温して逆転写反応をおこなった。次に、 耐熱性DNAポリメラーゼを含むPCR用試薬に逆転写 反応後の反応液2.5 μ1を加え、最終液量を25 μ1 とした後、DNA サーマルサイクラー (Perkin Elmer Cetus社製) にて、94℃30秒間、53℃30秒間、 72℃1分間の温度サイクルを38サイクル実施した。 次に、この反応にて得られた増幅産物 1 μ 1 を、さらに 内側のプライマーを含むPCR用反応試薬に加え、最終 液量30 µ 1 にて、9 4 ℃ 3 0 秒間、5 0 ℃ 1 分間、7 2 ° 1 分間を 2 8 サイクル実施し、二段階の P C R をお こなった。

【0038】(3)アガロースゲル電気泳動による増幅 産物の検出

正型のグ(HII)

P C R 増幅を物9 μ 1 に色素液 (50%グリセロール、
0.25%プロモフェノールブルー)1 μ 1 を混合し、
1%アガロースゲル電気洗剤に供した。洗剤は1×T B E 緩衝液に100V、20分間行った。電気振動終了後、ゲルをエチジウムプロミド溶液に15分間浸せきし、紫外線原料下、写真撮影を行った。写真撮影した緯果を着2に示す。

【0039】
■2中、レーン1は、のX174ファージ DNAのH1nc1l消化物からなるサイズマーカー、レーン2〜4は木実施例に示す方法により油は樹製された RNAのRTーPCR増幅燃物の泳動パターンであり、 レーン2は1×10⁶コピー、レーン3は1×10³コピー、レーン4は1×10⁶コピー・レーションは1×10⁷コピー 値消サンブルを使用したとをの結果を示す。■2から1 6 コピー機等の日でVを含む減速サンブルについて増 幅施物が見られ、本発明の方法により直消サンブルから 日CVーRNAの抽出が可能で、直ちにRTーPCRに よる解析に使用できることが複数できた。

[0040]

【発射の効果】本発明方法によれば、直流、直張等の生物材料から迅速、関便かつ安全にリボ核酸の抽出が可能となる。影相出法によって抽出したリボ核酸を抽出法に、RTーPCR等の核酸増幅法に使用できる。該抽出法では、有機溶液を可使用すず、また種体を加熱を送させるの多数をないのため、発光法に比べ、安全かの循便で、

11

抽出処理に要する時間も大幅に短縮することができ、か つ再現性の高い確実な結果が得られる。

【画面の簡単な説明】

【■1】 本発明の方法およびBoomらの方法により、大 陽首サンプルから抽出されたリボ核酸のアガロースゲル*

*電気泳動パターンを示す■面に代わる写真である。 【■2】 本学問の方法によってHCV陽性血清から推 出されたリポ核酸を、RT-PCRによって増幅した増 幅産物のアガローズゲル電気泳動程果を示す■面に代わ る写真である。



フロントページの続き

(72)発明者 川村 良久 福井県敦賀市東洋町10番24号 東洋紡績株 式会社敦智パイオ研究所内